



T.C.
GAZİ ÜNİVERSİTESİ
Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi
TEKNİK ŞARTNAME

İSTEĞİ YAPAN BİRİM

Şartname Numarası : 45624

Düzenleme Tarihi : 03.05.2018

KOD : J01-01E967-
J03-23271A

MALZEME ADI : FLEKSİBL VIDEO ÜRETERORENOSKOP (DISPOSABLE) ÜRETERO-RENO SKOP

- Teklif edilen üreterorenoskop aşağıda belirtilen özelliklere sahip olmalıdır ;
1. Üretero - Reno Fiberskop teşhis ve tedavi amaçlı kullanıma uygun olmalıdır.
 2. Üretero - Reno Fiberskop'un saha görüş açısı 90° ve saha görüş istikameti önden görünüşlü olmalıdır.
 3. Üretero - Reno Fiberskop'tan elde edilen görüntü tam ve net olmalıdır.
 4. Üretero - Reno Fiberskop'un saha görüş derinliği 2 ~ 50 mm arasında sabit odaklı olmalıdır.
 5. Üretero - Reno Fiberskop'un insertion tüp dış çapı 8.4 Fr olmalıdır.
 6. Üretero - Reno Fiberskop'un distal ucun dış çapı 5.3 Fr olmalıdır.
 7. Üretero - Reno Fiberskop'un toplam uzunluğu 1.050 mm, faydalı çalışma uzunluğu 700 mm olmalıdır.
 8. Üretero - Reno Fiberskop'un ucunun bükülebilme kapasitesi yukarı 180°, aşağı 275° olmalıdır.
 9. Üretero - Reno Fiberskop'un biyopsi kanal çapı 3.6 Fr. (1.2 mm) olmalıdır.
 10. Üretero - Reno Fiberskop cihazı ile birlikte aşağıdaki malzemeler verilmelidir.
 - * 1 Adet Kanal Temizleme Fırçası
 - * 1 Adet Kanal Ağız Temizleme Fırçası
 - * 1 Adet Eto Cap
 - * 1 Adet Taşıma Çantası
 - * 1 Adet Reusable Biyopsi Forsepsi (Flexible, çift çene hareketli, çapı 3 Fr, uzunluğu 1150 mm olmalıdır.)
 - * 1 Adet Üç Tırnaklı Kavrama Forsepsi (Flexible, çapı 3 Fr, uzunluğu 1150 mm olmalıdır.)
 - * 1 Adet Basket (Çapı 2.2 Fr, çalışma uzunluğu en az 115 cm, rotatable, uç kısmı, uçsuz (no-tip) dizaynı ile atravmatik yapıda olmalı, 4 telli ve nitinolden imal edilmiş olmalıdır.)
 - * 1 Adet Üretral Access Sheath (Kılıf iç çapı 10 Fr, atravmatik dilatör uç dizaynı 6 ? 10 Fr, uzunluğu 46 cm, floroskopik, Hidrofilik PTFE kaplı, max. 0.038? klavuz tel ile kullanıma uygun, Patentli handle ve klip dizaynı, kılıf ile dilatörü birbirine kilitleyebilir özellikte olmalıdır.)
 - * 1 Adet Ultratrack Hybrid Guide Wire (Bükülmelere dayanıklı Nitinol ' den üretilmiş ve PTFE kaplı çapı 0.035?, uzunluğu 150 cm, distal uçta 5 cm?lik bölümü düz , fleksibl ve Hidrofilik polimer kaplı proksimal uçta laser ataçmanlarından kolaylıkla geçiş sağlayan yuvarlak uç dizaynına sahip olmalıdır.)
 11. Tıbbi Cihaz Yönetmeliği, Vücuda Yerleştirilebilir Aktif Tıbbi Cihaz Yönetmeliği, Vücut Dışında Kullanılan (in vitro) Tıbbi Tanı Cihazları Yönetmeliği kapsamında ürün teklif eden istekliler, Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği gereği Satış Merkezi Yetki Belgesini ihale dosyasında sunmalıdırlar.

HAZIRLAYANLAR

Prof.Dr. Yusuf ÜNAL
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Anestezi ve Reanimasyon
Dip.No: 325 - Dip.Tes.No: 89731

Doç.Dr. Mustafa ARSLAN
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Anesteziyoloji ve Reanimasyon
Dip.No: 7716-Dip.Tes.No: 80075

ONAYLAYAN